(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. November 2001 (15.11.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/85715 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

16515 Oranicnburg (DE). **HABEREY, Martin** [DE/DE]; Steinstrasse 1, 12169 Berlin (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

:

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Mai 2001 (09.05.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

C07D 401/00

PCT/EP01/05264

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 23 492.5

9. Mai 2000 (09:05:2000) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von AT, US): NOVARTIS AG [CH/CH]; Lichtstrasse 35, CH-4056 Basel (CH).
- (71) Anmelder (nur für AT): NOVARTIS-ERFINDUNGEN VERWALTUNGSGESELLSCHAFT M.B.H. [AT/AT]; Brunner Strasse 59, A-1230 Vienna (AT).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SEIDELMANN, Dieter [DE/DE]; Stierstrasse 14, 12159 Berlin (DE). KRÜGER, Martin [DE/DE]; Heerruferweg 7A, 13465 Berlin (DE). PETROV, Orlin [DE/DE]; Friedrichshaller Str. 7B, 14199 Berlin (DE). HUTH, Andreas [DE/DE]; Dammweg 113, 12437 Berlin (DE). THIERAUCH, Karl-Heinz [DE/DE]; Hochwildpfad 45, 14169 Berlin (DE). MENRAD, Andreas [DE/DE]; Allerstrasse 7,

(74) Anwalt: BECKER, Konrad; Novartis AG, Corporate Intellectual Property, Patent & Trademark Dept., CH-4002

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

Basel (CH).

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

42

(54) Title: AZA- AND POLYAZANTHRANYL AMIDES AND THEIR USE AS MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: AZA- UND POLYAZANTHRANYLAMIDE UND DEREN VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL

(57) Abstract: The invention relates to aza- and polyazanthranyl amides, to their use as medicaments for treating diseases caused by persistent angiogenesis and to their intermediate products for producing the aza- and polyazanthranyl amides.

(57) Zusammenfassung: Es werden Aza- und Polyazanthranylamide und deren Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden sowie deren Zwischenprodukte zur Herstellung der Aza- und Polyazanthranylamide beschrieben.

PCT/EP01/05264

Aza- und Polyazanthranylamide und deren Verwendung als Arzneimittel

Die Erfindung betrifft substituierte Aza- und Polyazanthranylamide und deren Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden sowie deren Zwischenprodukte zur Herstellung der Aza- und Polyazanthranylamide.

Persistente Angiogenese kann die Ursache für verschiedene Erkrankungen wie Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hāmangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes sein oder zu einer Verschlimmerung dieser Erkrankungen führen.

Eine direkte oder indirekte Inhibition des VEGF-Rezeptors kann zur Behandlung derartiger Erkrankungen und anderer VEGF-induzierter pathologischer Angiogenese und vaskularer permeabiler Bedingungen, wie Tumor-Vaskularisierung, verwendet werden. Beispielsweise ist bekannt, daß durch lösliche Rezeptoren und Antikörper gegen VEGF das Wachstum von Tumoren gehemmt werden kann.

25

Die persistente Angiogenese wird durch den Faktor VEGF über seinen Rezeptor induziert. Damit VEGF diese Wirkung entfalten kann ist es nötig, daß VEGF am Rezeptor bindet und eine Tyrosinphosphorylierung hervorgerufen wird.

30

Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen der allgemeinen Formel I

$$\begin{array}{c|c}
 & Z \\
 & R^1 \\
 & W \\
 & R^2 \\
 & R^9
\end{array}$$

in der

5 A für die Gruppe =NR⁷ steht,

W für Sauerstoff, Schwefel, zwei Wasserstoffatorne

oder die Gruppe =NR8 steht,

Z für eine Bindung, die Gruppe =NR¹⁰ oder =N-,

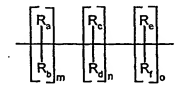
verzweigtes oder unverzweigtes C₁₋₁₂-Alkyl oder die

10 Gruppe

Unter Alkyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest, wie beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek. Butyl, Pentyl, Isopentyl oder Hexyl zu verstehen, wobei C₁₋₄-Alkylreste bevorzugt werden.

15

20



steht,

m, n und o

für 0 - 3 stehen,

Ra, Rb, Rc, Rd, Re, Rf

unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, C_{1-4} Alkyl oder die Gruppe =NR¹⁰ stehen und/ oder R_a und/ oder R_b mit R_c und/ oder R_d oder R_c mit R_c und/ oder R_f ine Bindung bilden können, oder bis zu zwei der Reste R_a - R_f eine Brücke mit je bis zu 3 C-Atomen zu R^1 oder zu R^7 schließen können,

	.R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,
		Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy, Aralkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/
		oder NR ¹¹ R ¹² substituiertes verzweigtes oder
5		unverzweigtes C ₁₋₁₂ -Alkyl oder C ₂₋₁₂ -Alkenyl; oder
		gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
		Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder NR ¹¹ R ¹²
		substituiertes C ₃₋₁₀ -Cycloalkyl oder C ₃₋₁₀ -
		Cycloalkenyl; oder gegebenenfalls ein- oder
10		mehrfach mit Halogen, Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy,
		Aralkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder ein- oder mehrfach
		mit Halogen substituiertes C ₁₋₆ -Alkyl substituiertes
		Aryl oder Hetaryl steht,
	X	für C ₁₋₆ -Alkyl steht,
15	R^2	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder
		mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy und/
		oder Hydroxy, substituiertes monocyclisches Aryl,
		bicyclisches Aryl oder Heteroaryl bedeutet und
	D	N oder C-R ³ ,
20	E	N oder C-R ⁴ ,
	F	N oder C-R ⁵ und
	G	N oder C-R ⁶ bedeuten, wobei
	R^3 , R^4 , R^5 und R^6	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder
		gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
25		substituiertes C ₁₋₆ -Alkoxy, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -
		Carboxyalkyl stehen,
	R ⁷	für Wasserstoff oder C_{1-6} -Alkyl steht oder mit R_a - R_f
		von Z oder zu R¹ eine Brücke mit bis zu 3
		Ringgliedern bildet,
30	R ⁸ , R ⁹ und R ¹⁰	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl stehen und
	R ¹¹ und R ¹²	für Wasserstoff, C ₁₋₆ -Alkyl stehen oder einen Ring
		bilden,der ein weiteres Heteroatom enthalten kann,
	•	

bedeuten, wobei, wenn D =N ist, E, F und G nicht gleichzeitig C-R⁴, C-R⁵ oder C-R⁶ oder D, E, F und G nicht gleichzeitig C-R³, C-R⁴, C-R⁵ oder C-R⁶ sein dürfen, sowie deren Isomeren und Salze, eine Tyrosinphosphorylierung bzw. die persistente Angiogenese stoppen und damit das Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren verhindern.

Falls R⁷ eine Brücke zu R¹ bildet, entstehen Heterocyclen, an die R¹ ankondensiert ist. Beispielsweise seien genannt:

10

Stellen R_a , R_b , R_c , R_d , R_e , R_f unabhängig voneinander Wasserstoff oder C_{1-4} Alkyl dar, so bildet Z eine Alkylkette.

Bilden R_a und/ oder R_b mit R_c und/ oder R_d oder R_d mit R_e und/ oder R_d eine Bindung, so steht Z für ine Alkenyl- oder Alkinylkette.

Bilden R_a - R_f eine Brücke mit sich selbst, so stellt Z eine Cycloalkyl- oder Cycloalkenylgruppe dar.

Bilden bis zu zwei der Reste R_a - R_f eine Brücke mit bis zu 3 C-Atomen zu R^1 aus, so ist Z zusammen mit R^1 ein benzo- oder hetarylkondensiertes (Ar) Cycloalkyl.

5 Beispielsweise seien genannt:

Schließt einer der Reste R_a - R_f zu R⁷ eine Brücke, so bildet sich ein

Stickstoffheterozyklus, der durch eine Gruppe von R¹ getrennt sein kann.

Beispielsweise seien genannt:

$$-N$$
 Ar
 R

$$\begin{array}{c|c} & & \\ & &$$

Unter Alkyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest, wie beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.; Butyl, tert.
Butyl, Pentyl, Isopentyl oder Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decylk, Undecyl, Dodecyl zu verstehen.

Unter Cycloalkyl sind monocyclische Alkylringe wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl oder

Cyclodecyl, aber auch bicyclische Ringe oder tricyclische Ringe, wie zum

Beispiel Adamantanyl zu verstehen.

Unter Cycloalkenyl ist jeweils Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Cyclooctenyl, Cyclononenyl oder Cyclodecenyl zu verstehen, wobei die Anknüpfung sowohl an der Doppelbindung wie auch an den Einfachbindungen erfolgen kann.

Unter Halogen ist jeweils Fluor, Chlor, Brom oder Jod zu verstehen.

20

25

30

Die Alkenyl- -Substituenten sind jeweils geradkettig oder verzweigt und enthalten 2 - 6, bevorzugt 2 - 4 C-Atome. Beispielsweise seien die folgenden Reste genannt: Vinyl, Propen-1-yl, Propen-2-yl, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-2-en-1-yl, But-2-en-2-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-1-en-1-yl, But-1-en-3-yl, But-3-en-1-yl, Allyl.

Der Arylrest hat jeweils 6 - 12 Kohlenstoffatome wie beispielsweise Naphthyl, Biphenyl und insbesondere Phenyl.

- Der Heteroarylrest kann jeweils benzokondensiert sein. Beispielsweise seien als 5-Ringheteroaromaten genannt: Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol und Benzoderivate davon und als 6-Ring-Heteroaromaten Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin, Isochinolin und Benzoderivate.
- Der Aryl- und der Heteroarylrest kann jeweils 1-, 2- oder 3-fach gleich oder verschieden substitutiert sein mit Hydroxy, Halogen, C₁₋₄-Alkoxy, mit C₁₋₄-Alkyl, ein oder mehrfach mit Halogen substituiertes C₁₋₄-Alkyl.

Ist eine saure Funktion enthalten, sind als Salze die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Basen geeignet wie beispielsweise die gut löslichen Alkali- und Erdalkalisalze sowie N-Methyl-glukamin, Dimethyl-glukamin, Ethyl-glukamin, Lysin, 1,6-Hexadiamin, Ethanolamin, Glukosamin, Sarkosin, Serinol, Tris-hydroxy-methyl-amino-methan, Aminopropandiol, Sovak-Base, 1-Amino-2,3,4-butantriol.

Ist eine basische Funktion enthalten sind die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Säuren geeignet wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Fumarsäue u.a., sowie deren

Isomeren und Salze.

Von besonderem Interesse sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

A für die Gruppe = NR⁷ steht,

.

	W	für Sauerstoff, Schwefel, zwei Wasserstoffatome oder die
		Gruppe =NR ⁸ steht,
	Z	für eine Bindung steht,
	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,
5		Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy, Aralkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder
		NR ¹¹ R ¹² substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C ₁₋
		₁₂ -Alkyl oder C ₂₋₁₂ -Alkenyl; oder gegebenenfalls ein-
		oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy, C ₁₋₆ -
		Alkyl und/ oder NR ¹¹ R ¹² substituiertes C ₃₋₁₀ -Cycloalkyl oder
10		C ₃₋₁₀ -Cycloalkenyl; oder gegebenenfalls ein- oder
		mehrfach mit Halogen, Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy, Aralkyloxy,
		C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder ein oder mehrfach mit Halogen
		substituiertes C ₁₋₆ -Alkyl substituiertes Aryl oder Hetaryl
		steht,
15	X	für C ₁₋₆ -Alkyl steht,
	R ²	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
		Halogen, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy und/ oder Hydroxy,
		substituiertes monocyclisches Aryl, bicyclisches Aryl oder
		Heteroaryl bedeutet und
20	D	N oder C-R ³ ,
	E	N oder C-R⁴,
	F	N oder C-R ⁵ und
	G	N oder C-R ⁶ bedeuten, wobei
	R^3 , R^4 , R^5 und R^6	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder
25		gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
		substituiertes C ₁₋₆ -Alkoxy, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Carboxyalkyl
		stehen,
	R ⁷	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl steht,
	R ⁸ und R ⁹ und	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl stehen und
30	R ¹¹ und R ¹²	für Wasserstoff, C ₁₋₆ -Alkyl stehen oder einen Ring bilden,der
		ein weiteres Heteroatom enthalten kann, bedeuten, wobei,
	wenn D =N ist, E,F	und G nicht gleichzeitig C-R ⁴ , C-R ⁵ oder C-R ⁶ oder D, E, F

und G nicht gleichzeitig C-R 3 , C-R 4 , C-R 5 oder C-R 6 sein dürfen, sowie deren Isomeren und Salze.

Als besonders wertvoll haben sich solche Verbindungen der allgemeinel Formel I erwiesen, in der

	Α	für die Gruppe =NR ⁷ steht,
	W	für Sauerstoff steht,
	Z	für eine Bindung steht,
10	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,
••	•	Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy, Aralkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/
		oder NR ¹¹ R ¹² substituiertes verzweigtes oder
		unverzweigtes C ₁₋₁₂ -Alkyl oder C ₂₋₁₂ -Alkenyl;
		oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
15		Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder NR ¹¹ R ¹²
13		substituiertes C ₃₋₁₀ -Cycloalkyl oder C ₃₋₁₀ -
		Cycloalkenyl; oder gegebenenfalls ein- oder
		mehrfach mit Halogen, Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy,
		Aralkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder ein oder mehrfach mit
20		Halogen substituiertes C ₁₋₆ -Alkyl substituiertes Aryl
		oder Hetaryl steht,
	X	für C ₁₋₆ -Alkyl steht,
	R ²	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder
		mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy und/
25	•	oder Hydroxy, substituiertes monocyclisches Aryl,
		bicyclisches Aryl oder Heteroaryl bedeutet und
	D	N oder C-R ³ ,
	E	N oder C-R⁴,
	F	N oder C-R ⁵ und
30	G	N oder C-R ⁶ bedeuten, wobei
	R^3 , R^4 , R^5 und R^6	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder
		gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
		substituiertes C ₁₋₆ -Alkoxy, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -
		Carboxyalkyl stehen,

10

R ⁷	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl steht,
R ⁹	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl steht und
R ¹¹ und R ¹²	für Wasserstoff, C ₁₋₆ -Alkyl stehen oder einen Ring
	bilden, der ein weiteres Heteroatom enthalten kann,
	bedeuten, wobei, wenn D =N ist, E, F und G nicht
gleichzeitig C-R ⁴ , C-R ⁵	der C-R ⁶ oder D, E, F und G nicht gleichzeitig C-R ³ ,
C-R ⁴ , C-R ⁵ oder C-R ⁶ sei	in dürfen, sowie deren Isomeren und Salze.

Insbesondere gut wirksam sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

	Α	für die Gruppe =NR ⁷ steht,
	W	für Sauerstoff steht,
	Z	für eine Bindung steht,
	R ¹	für gegebenenfalls unabhängig voneinander, ein-
15		oder mehrfach mit Halogen, Trifluormethyl, Methoxy
		und/ oder C ₁₋₄ Alkyl substituiertes Phenyl, Chinolyl,
		Isochinolyl, Indazolyl oder C ₅₋₆ Cycloalkyl steht,
	X	für C ₁₋₆ -Alkyl steht,
	R ²	Pyridyl und
20	D	N oder C-R ³ ,
	E	N oder C-R ⁴ ,
	F	N oder C-R⁵und
	G	N oder C-R ⁶ bedeuten, wobei
	R^3 , R^4 , R^5 und R^6	für Wasserstoff stehen und
25	R ⁷ und R ⁹	für Wasserstoff stehen,
	bedeuten, wobei, v	wenn D =N ist, E, F und G nicht gleichzeitig C-R ⁴ , C-R ⁵
	oder C-R ⁶ , oder D	, E, F und G nicht gleichzeitig C-R ³ , C-R ⁴ , C-R ⁵ oder
	C-R ⁶ sein dürfen,	sowie deren Isomeren und Salze.

30

Die erfindungsgemäßen Verbindungen verhindern eine Phosphorylierung, d. h. bestimmte Tyrosinkinasen können selektiv inhibiert werde, wobei die p rsistente Angiogenese gestoppt werden kann. Somit wird beispielsweise das Wachstum und die Ausbreitung von Tumoren unterbunden.

10

30

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I beinhalten auch die möglichen tautomeren Formen und umfassen die E- oder Z-Isomeren oder, falls ein chirales Zentrum vorhanden ist, auch die Racemate und Enantiomeren.

Die Verbindungen der Formel I sowie deren physiologisch verträglichen Salze sind auf Grund ihrer inhibitorischen Aktivität in Bezug auf Phosphorylierung des VEGF-Rezeptors als Arzneimittel verwendbar. Auf Grund ihres Wirkprofils eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von Erkrankungen, die durch eine persistente Angiogenese hervorgerufen oder gefördert werden.

Da die Verbindungen der Formel I als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT identifiziert werden, eignen sie sich insbesondere zur Behandlung von solchen Krankheiten, die durch die über den VEGF-Rezeptor ausgelöste persistente Angiogenese oder eine Erhöhung der Gefäßpermeabilität hervorgerufen oder gefördert werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit auch Arzneimittel zur Behandlung von Tumoren bzw. deren Verwendung.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können entweder alleine oder in Formulierung als Arzneimittel zur Behandlung von Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glom rulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzinhose,

mesangialzellproliferativ Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes zum Einsatz kommen.

Bei der Behandlung von Verletzungen des Nervengewebes kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen eine schnelle Narbenbildung an den Verletzungsstellen verhindert werden, d. h. es wird verhindert, daß die Narbenbildung eintritt, bevor die Axone wieder Verbindung miteinander aufnehmen. Damit würde eine Rekonstruktion der Nervenverbindungen erleichtert.

10

15

30

Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.

Derartige Arzneimittel, deren Formulierungen und Verwendungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes.

Zur Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel werden diese in die Form eines pharmazeutischen Präparats gebracht, das neben dem Wirkstoff für die enterale oder parenterale Applikation geeignete pharmazeutische, organische oder anorganische inerte Trägermaterialien, wie zum Beispiel, Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Milchzucker, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Öle, Polyalkylenglykole usw. enthält. Die pharmazeutischen Präparate können in fester Form, zum Beispiel als Tabletten.

Dragees, Suppositorien, Kapseln oder in flüssiger Form, zum Beispiel als Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen vorliegen. Gegebenenfalls enthalten sie darüber hinaus Hilfsstoffe wie Konservierungs-, Stabilisierungs-, Netzmittel oder Emulgatoren, Salze zur Veränderung des osmotischen Drucks oder Puffer.

5

Für die parenterale Anwendung sind insbesondere Injektionslösungen oder Suspensionen, insbesondere wäßrige Lösungen der aktiven Verbindungen in polyhydroxyethoxyliertem Rizinusöl, geeignet.

10

Als Trägersysteme können auch grenzflächenaktive Hilfsstoffe wie Salze der Gallensäuren oder tierische oder pflanzliche Phospholipide, aber auch Mischungen davon sowie Liposome oder deren Bestandteile verwendet werden.

Für die orale Anwendung sind insbesondere Tabletten, Dragees oder Kapseln mit Talkum und/oder Kohlenwasserstoffträger oder -binder, wie zum Beispiel Lactose, Mais- oder Kartoffelstärke, geeignet. Die Anwendung kann auch in flüssiger Form erfolgen, wie zum Beispiel als Saft, dem gegebenenfalls ein Süßstoff und bei Bedarf ein Geschmacksstoff beigefügt ist.

20

25

Die Dosierung der Wirkstoffe kann je nach Verabfolgungsweg, Alter und Gewicht des Patienten, Art und Schwere der zu behandelnden Erkrankung und ähnlichen Faktoren variieren. Die tägliche Dosis beträgt 0,5-1000 mg, vorzugsweise 50-200 mg, wobei die Dosis als einmal zu verabreichende Einzeldosis oder unterteilt in 2 oder mehreren Tagesdosen gegeben werden kann.

Die oben beschrieben Formulierungen und Darreichungsformen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt nach an sich bekannten Methoden. Beispielsweise gelangt man zu Verbindungen der Formel I dadurch, daß man

a) ine Verbindung der Formel II

WO 01/85715

11

worin D bis G die obige Bedeutung haben und A OR¹³ ist, wobei R¹³
Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl oder C₁₋₄-Acyl zuerst das Amin alkyliert und dann
COA in ein Amid überführt, oder NH2 in Halogen überführt, A in ein Amid
überführt und Halogen in das entsprechende Amin überführt.
öder

b) eine Verbindung der Formel III

10

111

worin D bis G die obige Bedeutung haben und A Halogen oder OR¹³ ist, wobei R¹³ Wasserstoff, niedrig Alkyl oder Acyl sein kann, COA in ein Amid überführt, die Nitrogruppe zum Amin reduziert und dann alkyliert. oder

c) eine Verbindung der Formel IV

IV

worin D bis G die obige Bedeutung haben und K Hydroxy oder Halogen bedeutet und A Halogen oder OR¹³ ist, wobei R¹³ Wasserstoff, niedrig Alkyl oder Acyl sein kann, K in ein Amin überführt, COA in ein Amid überführt oder, wenn K Hydroxy bedeutet, es in Halogen überführt und dann wie oben weiterverfährt.

Die Reihenfolge der Schritte kann in allen Fällen vertauscht werden.

Die Amidbildung erfolgt nach literaturbekannten Methoden.

Zur Amidbildung kann man von einem entsprechenden Ester ausgehen. Der Ester wird nach J. Org. Chem. 1995, 8414 mit Aluminiumtrimethyl und dem entsprechenden Amin in Lösungsmitteln wie Toluol bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umgesetzt. Enthält das Molekül zwei Estergruppen, werden beide in das gleiche Amid überführt.

Beim Einsatz von Nitrilen statt des Esters erhält man unter analogen Bedingungen Amidine.

Zur Amidbildung stehen aber auch alle aus der Peptidchemie bekannten Verfahren zur Verfügung. Beispielsweise kann die entsprechende Säure in aprotischen polaren Lösungsmitteln wie zum Beispiel Dimethylformamid über eine aktiviertes Säurederivat, zum Beispiel erhältlich mit Hydroxybenzotriazol und einem Carbodiimid wie zum Beispiel Diisopropylcarbodiimid oder auch mit vorgebildeten Reagenzien wie zum Beispiel HATU (Chem. Comm. 1994, 201, oder BTU, b i Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels mit dem Amin umgesetzt werden. Für die Amidbildung kann auch das Verfahren über das gemischte Säureanhydrid, das Säurechlorid, das

Imidazolid oder das Azid eingesetzt werden. Bei Umsetzungen des Säurechlorids ist als Lösungsmittel Dimethylacetamid bei Temperaturen von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei 80-100°C bevorzugt.

5

10

15

Sollen verschiedene Amidgruppen in das Molekül eingeführt werden, muss beispielsweise die zweite Estergruppe nach der Erzeugung der ersten Amidgruppe in das Molekül eingeführt und dann amidiert werden oder man hat ein Molekül in dem eine Gruppe als Ester, die andere als Säure vorliegt und amidiert die beiden Gruppen nacheinander nach verschiedenen Methoden.

Thioamide sind aus den Anthranilamiden durch Umsetzung mit Diphosphadithianen nach Bull Soc.Chim.Belg. 87, 229,1978 oder durch Umsetzung mit Phosphorpentasulfid in Lösungsmitteln wie Pyridin oder auch ganz ohne Lösungsmittel bei Temperaturen von 0°C bis 200°C zu erhalten.

Die Reduktion der Nitrogruppe wird in polaren Lösungsmitteln bei Raumtemperatur oder erhöhter Temperatur durchgeführt. Als Katalysatoren für die Reduktion sind Metalle wie Raney-Nickel oder Edelmetallkatalysatoren wie Palladium oder Platin oder auch Palladiumhydroxid gegebenenfalls auf Trägern 20 geeignet. Statt Wasserstoff können auch zum Beispiel Ammoniumformiat, Cyclohexen oder Hydrazin in bekannter Weise benutzt werden. Reduktionsmittel wie Zinn-II-chlorid oder Titan-(III)-chlorid können ebenso verwendet werden wie komplexe Metallhydride eventuell in Gegenwart von Schwermetallsalzen, Als Reduktionsmittel ist auch Eisen nutzbar. Die Reaktion 25 wird dann in Gegenwart einer Säure wie z.B. Essigsäure oder Ammoniumchlorid gegebenenfalls unter Zusatz eines Lösungsmittels wie zum Beispiel Wasser, Methanol, Eisen/Ammoniak etc. durchgeführt. Bei verlängerter Reaktionszeit kann bei dieser Variante eine Acylierung der Aminogruppe eintreten. 30

Wird eine Alkylierung einer Aminogruppe gewünscht, so kann nach üblichen Methoden - b ispielsweise mit Alkylhalogeniden - oder nach der Mitsonubo Variante durch Umsetzung mit einem Alkohol in Gegenwart von beispielsweis

Triphenylphosphin und Azodicarbonsäureester alkyliert werden. Man kann auch das Amin einer reduktiven Alkylierung mit Aldehyden oder Ketonen unterwerfen, wobei man in Gegenwart eines Reduktionsmittels wie beispielsweise Natriumcyanoborhydrid in einem geeigneten inerten Lösungsmittel wie zum Beispiel Ethanol bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umsetzt. Wenn man von einer primären Aminogruppe ausgeht, so kann man gegebenenfalls nacheinander mit zwei verschiedenen Carbonylverbindungen umsetzen, wobei man gemischte Derivate erhält [Literatur z.B. Verardo et al. Synthesis (1993), 121; Synthesis (1991), 447; Kawaguchi, Synthesis (1985), 701; Micovic et al. Synthesis (1991), 1043]. 10 Es kann vorteilhaft sein, zunächst die Schiffsche Base durch Umsetzung des Aldehyds mit dem Amin in Lösungsmitteln wie Ethanol oder Methanol, gegebenenfalls unter Zugabe von Hilfsstoffen wie Eisessig zu bilden und dann

erst Reduktionsmittel wie z. B. Natriumcyanoborhydrid zuzusetzen.

15

20

25

30

Etherspaltungen werden nach literaturüblichen Verfahren durchgeführt. Dabei kann auch bei mehreren im Molekül vorhandenen Gruppen eine selektive Spaltung erreicht werden. Dabei wird der Ether beispielsweise mit Bortribromid in Lösungsmitteln wie Dichlormethan bei Temperaturen zwischen -100 °C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei -78 °C behandelt. Es ist aber auch möglich, den Ether durch Natriumthiomethylat in Lösungsmitteln wie Dimethylformamid zu spalten. Die Temperatur kann zwischen Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei 150°C liegen. Bei Benzyläthern gelingt die Spaltung auch mit starken Säuren wie zum Beispiel Trifluoressigsäure bei Temperaturen von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt.

Die Umwandlung einer Hydroxygruppe, die ortho- oder paraständig zu einem Stickstoff eines 6-Ringhetaryls steht, in Halogen, kann beispielsweise durch Umsetzen mit anorganischen Säurehalogeniden wie zum Beispiel Phosphoroxychlorid, gegebnenfalls in einem inerten Lösungsmittel, bei Temperaturen bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels oder des Säurehalogenids durchgeführt werden.

WO 01/85715 PCT/EP01/05264

Die Substitution eines Halogens, Tosylates, Triflates oder Nonaflates, die ortho oder para zu inem Stickstoff in einem 6-gliedrigen Heteroaromaten stehen, gelingt durch Umsetzung mit einem entsprechenden Amin in inerten Lösungsmitteln wie beispielsweise Xylol oder in polaren Lösungsmitteln wie N-Methylpyrrolidon oder Dimethylacetamid bei Temperaturen von 60-170°C. Es ist aber auch Erhitzen ohne Lösungsmittel möglich. Der Zusatz einer Hilfsbase wie Kaliumcarbonat oder Cäsiumcarbonat oder der Zusatz von Kupfer und/oder Kupferoxid kann vorteilhaft sein. Auch eine Palladium-katalysierte Umsetzung ist möglich.

10

20

Die Einführung der Halogene Chlor, Brom oder Jod über eine Aminogruppe kann beispielsweise auch nach Sandmeyer erfolgen, indem man die mit Nitriten intermediär gebildeten Diazoniumsalze mit Kupfer(I)chlorid oder Kupfer(I)bromid in Gegenwart der entsprechenden Säure wie Salzsäure oder

15 Bromwasserstoffsäure oder mit Kaliumjodid umsetzt.

Wenn ein organischer Salpetrigsäureester benutzt wird, kann man die Halogene z.B. durch Zusatz von Methylenjodid oder Tetrabrommethan einführen in einem Lösungsmittel wie zum Beispiel Dimethylformamid. Die Entfernung der Aminogruppe kann entweder durch Umsetzung mit einem organischen Salpetrigsäureester in Tetrahydrofuran oder durch Diazotierung und reduktive Verkochung des Diazoniumsalzes beispielsweise mit phosphoriger Säure

Die Einführung von Fluor gelingt beispielsweise durch Balz-Schiemann-Reaktion des Diazoniumtetrafluorborates oder nach J. Fluor. Chem. 76,1996,59-62 durch Diazotierung i.G. von HFxPyridin und anschliessende Verkochung gegebenenfalls i.G. einer Fluoridionenquelle wie z.B. Tetrabutylammoniumfluorid.

gegebenenfalls unter Zugabe von Kupfer (I) oxid bewerkstelligt werden.

30

Die Isomer ngemische können nach üblichen Methoden wie beispielsweise Kristallisation, jede Form von Chromatographie oder Salzbildung in die

Enantiomeren bzw. E/Z-Isomeren aufgetrennt werden.

10

Die Herstellung der Salze erfolgt in üblicher Weise, indem man eine Lösung der Verbindung der Formel I mit der äquivalenten Menge oder einem Überschuß einer Base oder Säure, die gegebenenfalls in Lösung ist, versetzt und den Niederschlag abtrennt oder in üblicher Weise die Lösung aufarbeitet.

Soweit die Herstellung der Zwischenverbindungen nicht beschrieben wird, sind diese bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

Die beschriebenen Zwischenverbindungen sind besonders zur Herstellung der erfindungsgemäßen Aza- und Polyazanthranylamide geeignet.

Diese Zwischenverbindungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Zwischenprodukte sind teilweise selbst aktiv und können somit ebenfalls zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis,

- Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma,
 Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom,
 Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne
 Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantations abstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie
 Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und
 - Verletzungen des Nervengewebes zum Einsatz kommen.

 Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, ohne den Umfang der beanspruchten Verbindungen auf diese Beispiele zu beschränken.

Herstellung der Zwischenprodukt

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte, die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I besonders geignet sind, ohne die Erfindung auf diese Beispiele zu beschränken.

A. 3-Aminopyridin-2-carbonsäuremethylester

10

4g (29mMol) 3-Aminopyridin-2-carbonsäure wird in einem Gemisch aus 58ml Methanol und 200ml Toluol unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss vorgelegt und bei Raumtemperatur tropfenweise mit 21,7ml (43,4mMol) einer 2-M Lösung von Trimethylsilyldiazomethan in Hexan versetzt. Nach 2h Rühren bei

Raumtemperatur wird am Vakuum eingeengt, der Rückstand in 100ml 1-N-Natronlauge aufgenommen und dreimal mit je 100ml Essigester extrahiert. Die gesammelte organische Phase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Man erhält 2,27g 3-Aminopyridin-2-carbonsäuremethylester.

20

25

30

B. N-Isochinolin-3-yl(3-aminopyridin)-2-carbonsäureamid

215mg (1,4mMol) 3-Aminopyridin-2-carbonsäuremethylester werden in 15ml Toluol unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss vorgelegt und nacheinander mit 224mg (1,55mMol) 3-Aminoisochinolin und 0,78ml einer Trimethylaluminiumlösung (2,5M in Toluol) versetzt. Anschliessend wird 2h bei 120°C Badtemperatur gerührt. Nach Abkühlen wird mit 30ml einer gesättigten Natriumcarbonatlösung versetzt, und dreimal mit je 30ml Essigester extrahiert. Die Essigesterphase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird mit Essigester/Hexan ausgerührt. Man erhält 211mg (56% d.Th.) N-Isochinolin-3-yl(3-aminopyridin)-2-carbonsäureamid.

C. 4-[(4-Pyridyl)methyl]amin -pyrimidin-5-carbonsäuremethylester

5,85 g käuflicher 4-Hydroxypyrimidin-5-carbonsäuremethylester werden mit 5,3 ml Triethylamin und 38 ml Phosphoroxychlorid versetzt und 3 Stunden bei 140 °C gerührt. Die Mischung wird zur Trockene eingedampft und mit 100 ml Toluol versetzt. Bei Raumtemperatur werden 19,2 ml 4-Aminomethylpyridin zugetropft und die Mischung anschließend 1 Stunde bei 130 °C gerührt. Der Feststoff wird abgesaugt und dreimal mit je 250 ml Toluol gewaschen. Das Filtrat wird eingeengt, durch Säulenchromatographie gereinigt und aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 4,9 g (53% d.Th.) 4-[(4-Pyridyl)methyl]aminopyrimidin-5-carbonsäuremethylester.

Schmp.: 111-112 °C

10

D. 3-[(4-Pyridyl)methyl]amino-pyrazin-2-carbonsäuremethylester

4,0 g 3-Aminopyrazin-2-carbonsäuremethylester werden in einer Mischung aus 26 ml konzentrierter Salzsäure und 26 ml Wasser gelöst. Bei <5° C wird eine Lösung von1,99 g Natriumnitrit in 21,5 ml Wasser dazugetropft. Diese Lösung wird langsam zu 43 ml einer gesättigten Lösung von Natriumchlorid in Wasser dazugetropft. Nach 15 Minuten wird mit festem Natriumhydrogenkarbonat neutralisiert, mit Wasser verdünnt und mit Methylenchlorid extrahiert. Die organischen Extrakte werden über Natriumkarbonat getrocknet und eingeengt. Nach Säulenchromatographie (Hexan/Ethylacetat) erhält man 1,71 g (38% d.Th.) 3-Chlor-pyrazin-2-carbonsäuremethylester.

Schmp.: 30 °C

 0,80 g 3-Chlor-pyrazin-2-carbonsäuremethylester werden in 10 ml
 2-Propanol gelöst und mit 0,47 ml 4-Aminomethylpyridin versetzt. Die Mischung wird 24 Stunden am Rückfluß erhitzt. Anschließend wird das Lösungsmittel abdestilliert und der Rückstand durch Säulenchromatographie (Methylenchlorid/Methanol) gereinigt. Man erhält 975 mg (44% d.Th.) Schmp.: 95 °C

3-[(4-Pyridyl)methyl]amino-pyrazin-2-carbonsäuremethylester.

PCT/EP01/05264

5 E. 3-Pyridylmethylaminopyridin-2-carbonsäuremethylester

302mg (2,2mMol) 3-Aminopyridin-2-carbonsäuremethylester werden in 13ml Methanol mit 0,05ml Eisessig und 374mg (3,5mMol) 4-Pyridincarbaldehyd versetzt und 24h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden unter

Eisbadkühlung 228mg (3,6mMol) Natriumcyanoborhydrid zugegeben und 24h bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wird einrotiert, der Rückstand in 25ml Wasser aufgenommen und und dreimal mit je 25ml Essigester extrahiert. Die organische Phase wird getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid:Ethanol=10:1 als

Elutionsmittel chromatographiert. Nach Zusammenfassen der entsprechenden Fraktionen erhält man 130mg (17% d.Th) 3-Pyridylmethylaminopyridin-2-carbonsäuremethylester.

20 F. 3-Pyridylmethylaminopyridin-2-carbonsäure

25

3g (12,4mMol) 3-Pyridylmethylaminopyridin-2-carbonsäuremethylester werden in 50ml Ethanol mit 15ml 1-N Natronlauge versetzt und 2h auf 100°C Badtemperstur erwärmt. Nach Abdestillieren des Ethanols wird mit Wasser verdünnt und einmal mit Essigester extrahiert. Es wird dann mit 3-N salzsäure neutral gestellt und das ausgefallene Produkt abgesaugt. Man erhält 1,5g 3-Pyridylmethylaminopyridin-2-carbonsäure.

Die nachfolgenden Beispiele beschreiben die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, ohnen diese auf die Beispiele zu beschränken.

5 Beispiel 1.0

Herstellung von N-lsochinolin-3-yl-3-[(4-pyridyl)methyl]amino-pyridin-2-carbonsäureamid

190mg (0,72mMol) N-Isochinolin-3-yl(3-aminopyridin)-2-carbonsäureamid werden in 13ml Methanol mit 0,05ml Eisessig und 123mg (1,15mMol) 4-Pyridincarbaldehyd versetzt und 24h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden unter Eisbadkühlung 72mg (1,15mMol) Natriumcyanoborhydrid zugegeben und 24h bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wird einrotiert, der Rückstand in 25ml Wasser aufgenommen und und dreimal mit je 25ml Essigester extrahiert. Die organische Phase wird getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid:Ethanol=95:5 als Elutionsmittel chromatographiert. Nach Zusammenfassen der entsprechenden Fraktionen erhält man 43mg (17% d.Th.) N-Isochinolin-3-yl-3-[(4-pyridyl)methyl]aminopyridin-2-carbonsäureamid vom Schmelzpunkt 167,9°C.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

25

Beispiel	R ¹	D	E	F	G	Schmelzpunkt °C
1.1	CF ₃	СН	СН	СН	N	
1.2	CF,	СН	СН	СН	N	

B ispi I	R ¹	D	E	F	G	Schmelzpunkt °C
1.3	Me F	СН	СН	СН	N	
1.4	Me N OMe	СН	сн	СН	N	
1.5		СН	СН	СН	N	
1.6	N Br	СН	СН	СН	N	
1.7		СН	N	СН	СН	
1.8	FCF,	СН	N	СН	СН	
1.9	CF,	СН	N	СН	СН	
2.0		СН	N	СН	СН	

Beispiel 2.0

Herstellung von N-Isochinolin-3-yl-4-[(4-pyridyl)methyl]amino-pyrimidin-5-carbonsäureamid

5

10

15

20

216 mg 3-Aminoisochinolin werden unter Stickstoff und Eiskühlung in 10 ml Toluol vorgelegt. 0,65 ml einer 2 molaren Lösung von Trimethylaluminium in Toluol werden dazugetropft und die Mischung 10 Minuten gerührt. Dann werden 318 mg 4-[(4-Pyridyl)methyl]amino-pyrimidin-5-carbonsäuremethylester dazugegeben und die Mischung 3,5 Stunden auf 120 °C erhitzt. Nach Zugabe von 0,2 ml einer 2 molaren Lösung von Trimethylaluminium in Toluol wird weitere 7 Stunden auf 120 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird die Reaktionsmischung zu einer Lösung von 144 mg 3-Aminoisochinolin in 0,65 ml einer 2 molaren Lösung von Trimethylaluminium in Toluol hinzugegeben und nochmals 7 Stunden auf 120 °C erhitzt. Anschließend wird das Lösungsmittel abdestilliert und der Rückstand mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung versetzt. Die Mischung wird mehrmals mit Ethylacetat extrahiert. Der Extrakt wird durch Säulenchromatographie gereinigt und aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 129 mg (24% d.Th.) N-Isochinolin-3-yl-4-[(4-pyridyl)methyl]amino-pyrimidin-5-carbonsäureamid. Schmp.: 218-220 °C.

In analoger Weise werden hergestellt:

25 .

Beispiel	R¹	D	E	F	G	Schmelzpunkt °C
2.1	CF ₃	N	СН	N	СН	199-200

Beispiel	R ¹	D	E	F	G	Schm Izpunkt °C
2.2	CF,	N	СН	N	СН	·
2.3	Me F	N	СН	N	СН	
2.4	Me N OMe	N	СН	N	СН	
2.5	N Br	N	СН	N	СН	
2.6		N	СН	N	ĊH	
2.7	CF,	СН	сн	Z	СН	
2.8	CF,	СН	СН	N	СН	
2.9	Me F	СН	СН	N	СН	
2.10	Me OMe	СН	СН	N	СН	
2.11	N Br	СН	СН	N	СН	
2.12		СН	СН	N	СН	

10

Beispiel 3.0

Herstellung von N-Isochinolin-3-yl-3-[(4-pyridyl)methyl]amino-pyrazin-2-carbonsäureamid

288 mg 3-Aminoisochinolin werden unter Stickstoff und Eiskühlung in 10 ml Toluol vorgelegt. 1 ml einer 2 molaren Lösung von Trimethylaluminium in Toluol wird dazugetropft und die Mischung 10 Minuten gerührt. Dann werden 244 mg 3-[(4-Pyridyl)methyl]amino-pyrazin-2-carbonsäuremethylester dazugegeben und die Mischung 4 Stunden auf 120 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird die Mischung mit Ethylacetat verdünnt, mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und über Celite abgesaugt. Das Filtrat wird eingeengt und durch Säulenchromatographie (Hexan/Ethylacetat) gereinigt. Man erhält 150 mg (42% d.Th.) N-Isochinolin-3-yl-3-[(4-pyridyl)methyl]amino-pyrazin-2-carbonsäureamid. Schmp.: 139 °C. 15

Beispiel 4.0

Herstellung von N-Indazol-5-yl-3-[(4-pyridyl)methyl]amino-pyridin-2-carbonsäureamid

229mg (1mMol) 3-Pyridylmethylaminopyridin-2-carbonsäure werden in 10ml Dimethylformamid mit 280mg (1mMol) 5-Aminoindazol, 253mg (2,5mMol) N-

Methylmorpholin und 456mg(1,2mMol) O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3tetramethyluroniumhexafluorophosphat (HATU) 3Stunden unter Argon und
Feuchtigkeitsausschluss bei Raumtemperatur gerührt. Es wird dann mit
verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung verdünnt und mit Essigester
extrahiert. Die Essigesterphase wird getrocknet, filtiert und eingeengt. Nach
Chromatographie über Kieselgel mit Methylenchlorid:Ethanol=10:1 als

Elutionsmittel erhält man 100mg (27% d.Th.) N-Indazol-5-yl-3-[(4-

15 pyridyl)methyl]amino-pyridin-2-carbonsäureamid

Für di Versuch benötigte Lösungen

Stammlösungen

Stammlösung A: 3mM ATP in Wasser pH 7,0 (-70°C)

5 Stammlösung B: g-33P-ATP 1mCi/ 100µl

Stammlösung C: poly-(Glu4Tyr) 10mg/ ml in Wasser

Lösung für Verdünnungen

Substratlösemittel: 10mM DTT, 10 mM Manganchlorid, 100 mM

10 Magnesiumchlorid

Enzymlösung: 120 mM Tris/ HCl, pH 7,5, 10 μM Natriumvanadiumoxid

Die nachfolgenden Anwendungsbeispiele erläutern die biologische Wirkung und Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen ohne diese auf die Beispiele zu beschränken.

5 Anwendungsbeispiel 1

Hemmung der KDR- und FLT-1 Kinaseaktivität in Gegenwart der erfindungsgemäßen Verbindungen

In einer spitz zulaufenden Mikrotiterplatte (ohne Proteinbindung) werden 10 μl Substratmix (10μl Vol ATP Stammlösung A + 25μCi g-33P-ATP (ca. 2,5 μl der Stammlösung B) + 30μl poly-(Glu4Tyr) Stammlösung C + 1,21ml Substratlösemittel), 10 μl Hemmstofflösung (Substanzen entsprechend den Verdünnungen, als Kontrolle 3% DMSO in Substratlösemittel) und 10 μl

Enzymlösung (11,25µg Enzymstammlösung (KDR oder FLT-1 Kinase) werden bei 4°C in 1,25ml Enzymlösung verdünnt) gegeben. Es wird gründlich durchgemischt und bei 10 Minuten Raumtemperatur inkubiert. Anschließend gibt man 10µl Stop-Lösung (250mM EDTA, pH 7,0) zu, mischt und überträgt 10 µl der Lösung auf einen P 81 Phosphozellulosefilter. Anschließend wird mehrfach in 0,1M Phosphorsäure gewaschen. Das Filterpapier wird getrocknet,

Die IC50-Werte bestimmen sich aus der Inhibitorkonzentration, die notwendig ist, um den Phosphateinbau auf 50% des ungehemmten Einbaus nach Abzug des Leerwertes (EDTA gestoppte Reaktion) zu hemmen.

Die Ergebnisse der Kinase-Inhibition IC50 in µM sind in der nachfolgenden Tabelle dargestellt:

mit Meltilex beschichtet und im Microbetazähler gemessen.

Beispiel-Nr.	VEGFR II
	(KDR, nM)
2.0	100
2.1	200

Pat ntansprüch

1. Verbindungen der allgemeinen Formel I

 $\begin{array}{c|c}
 & Z \\
 & R^1 \\
 & W \\
 & N - X - R^2 \\
 & R^9 \end{array}$

5

10

in der

Α

W

für die Gruppe =NR⁷ steht,

für Sauerstoff, Schwefel, zwei

Wasserstoffatome oder die Gruppe =NR⁸

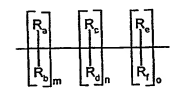
steht,

Z

für eine Bindung, die Gruppe = NR^{10} oder =N-, verzweigtes oder unverzweigtes C_{1-12} -Alkyl

oder die Gruppe

15



steht,

m, n und o

für 0 - 3 stehen,

Ra, Rb, Rc, Rd, Re, Rf

unabhängig voneinander für Wasserstoff,

Fluor, C_{1-4} Alkyl oder die Gruppe =NR¹⁰ stehen und/ oder R_a und/ oder R_b mit R_c und/ oder R_d oder R_c mit R_e und/ oder R_f eine Bindung bilden können, oder bis zu zwei der Rest R_a -

20

		R _f eine Brücke mit je bis zu 3 C-Atomen zu R ¹
		oder zu R ⁷ schließen können,
	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
		Halogen, Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy, Aralkyloxy,
5		C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder NR ¹¹ R ¹² substituiertes
		verzweigtes oder unverzweigtes C ₁₋₁₂ -Alkyl
•		oder C ₂₋₁₂ -Alkenyl; oder gegebenenfalls
		ein- oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C ₁₋₆ -
		Alkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder NR ¹¹ R ¹²
10		substituiertes C ₃₋₁₀ -Cycloalkyl oder C ₃₋₁₀ -
		Cycloalkenyl; oder gegebenenfalls ein- oder
		mehrfach mit Halogen, Hydroxy, C ₁₋₆ -
		Alkyloxy, Aralkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder ein-
		oder mehrfach mit Halogen substituiertes C_{1-6^-}
15		Alkyl substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,
	Χ .	für C ₁₋₆ -Alkyl steht,
	R ²	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder
		mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy
		und/ oder Hydroxy, substituiertes
20		monocyclischesAryl, bicyclisches Aryl oder
		Heteroaryl bedeutet und
	D ' ;	N oder C-R ³ ,
	E	N oder C-R⁴,
	F	N oder C-R⁵und
25	G	N oder C-R ⁶ bedeuten, wobei
	R^3 , R^4 , R^5 und R^6	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes
		oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
		Halogen substituiertes C ₁₋₆ -Alkoxy, C ₁₋₆ -Alkyl,
	_	C ₁₋₆ -Carboxyalkyl stehen,
30	R ⁷	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl steht oder mit
		R _a -R _f von Z oder zu R ¹ eine Brücke mit bis zu
		3 Ringgliedern bildet,
	R ⁸ , R ⁹ und R ¹⁰	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl stehen und

D ¹	1,	ınd	R ¹²
ĸ.	1	ma	K '-

für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl stehen oder einen Ring bilden,der ein weiteres Heteroatom enthalten kann,

bedeuten, wobei, wenn D = N ist, E, F und G nicht gleichzeitig C-R⁴, C-R⁵ oder C-R⁶ oder D, E, F und G nicht gleichzeitig C-R³, C-R⁴, C-R⁵ oder C-R⁶ sein dürfen, sowie deren Isomeren und Salze.

Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß Anspruch 1, in der 2. in der 10 für die Gruppe =NR7 steht, Α für Sauerstoff, Schwefel, zwei Wasserstoffatome W oder die Gruppe =NR8 steht, für eine Bindung steht, Ζ R^1 für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen, 15 Hydroxy, C₁₋₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁₋₆-Alkyl und/ oder NR¹¹R¹² substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C₁₋₁₂-Alkyl oder C₂₋₁₂-Alkenyl; oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C₁₋₆-Alkyloxy, C₁₋₆-Alkyl und/ oder NR¹¹R¹² 20 substituiertes C₃₋₁₀-Cycloalkyl oder C₃₋₁₀-Cycloalkenyl; oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen, Hydroxy, C₁₋₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁₋₅-Alkyl und/ oder ein oder mehrfach mit Halogen substituiertes C₁₋₆-Alkyl substituiertes Aryl 25 oder Hetaryl steht, für C₁₋₆-Alkyl steht, X unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder R^2 mehrfach mit Halogen, C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₆-Alkoxy und/ oder Hydroxy, substituiertes monocyclisches Aryl, 30

N oder C-R³,

Nod rC-R4,

D

E

bicyclisches Aryl oder Heteroaryl bedeutet und

		F	N oder C-R ⁵ und				
		G	N oder C-R ⁶ -bedeuten, wobei				
		R^3,R^4 , R^5 und R^6	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder				
			gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen				
5			substituiertes C ₁₋₆ -Alkoxy, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -				
			Carboxyalkyl stehen,				
		R ⁷	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl steht,				
		R ⁸ und R ⁹	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl stehen und				
		R ¹¹ und R ¹²	für Wasserstoff, C ₁₋₆ -Alkyl stehen oder einen Ring				
10			bilden,der ein weiteres Heteroatom enthalten kann,				
•		bedeuten, wobei, wenn D =N ist, E,F und G nicht gleichzeitig C-R4					
		oder C-R ⁶ oder D, E, F und G nicht gleichzeitig C-R ³ , C-R ⁴ , C-R ⁵ oder					
		C-R ⁶ sein dürfen, sowie deren Isomeren und Salze.					
15							
	3.	Verbindungen der 2, in der	allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 und				
		in der					
20		Α	für die Gruppe =NR ⁷ steht,				
		W	für Sauerstoff steht,				
		Z	für eine Bindung steht,				
		R ¹	für gegebenenfalls unabhängig voneinander ein- oder				
			mehrfach mit Halogen, Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy,				
25			Aralkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/ oder NR ¹¹ R ¹²				
			substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C ₁₋₁₂ -				
			Alkyl oder C ₂₋₁₂ -Alkenyl; oder gegebenenfalls ein-				
		·	oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy,				
			C ₁₋₆ -Alkyl und/oder NR ¹¹ R ¹² substituiertes C ₃₋₁₀ -				
30			Cycloalkyl oder C ₃₋₁₀ -Cycloalkenyl; oder				
			gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,				
			Hydroxy, C ₁₋₆ -Alkyloxy; Aralkyloxy, C ₁₋₆ -Alkyl und/				
			oder ein- oder mehrfach mit Halogen substituiertes				

		X	für C ₁₋₆ -Alkyl steht,
		R ²	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder
			mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy und/
			oder Hydroxy, substituiertes monocyclisches Aryl,
5			bicyclisches Aryl oder Heteroaryl bedeutet und
		D .	N oder C-R ³ ,
		E	N oder C-R ⁴ ,
		F	N oder C-R ⁵ und
		G	N oder C-R ⁶ bedeuten, wobei
10		R ³ ,R ⁴ ,R ⁵ und R ⁶	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder
			gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
			substituiertes C ₁₋₆ -Alkoxy, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -
			Carboxyalkyl stehen,
		R ⁷	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl steht,
15		R ⁹	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl steht und
		R ¹¹ und R ¹²	für Wasserstoff, C ₁₋₆ -Alkyl stehen oder einen Ring
			bilden, der ein weiteres Heteroatom enthalten kann,
			venn D =N ist, E, F und G nicht gleichzeitig C-R ⁴ , C-R ⁵
		oder C-R ⁶ oder D,	E, F und G nicht gleichzeitig C-R ³ , C-R ⁴ , C-R ⁵ oder
20		C-R ⁶ sein dürfen, s	sowie deren Isomeren und Salze.
	4.	Verbindungen der	allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 3,
		in der	
25		Α	für die Gruppe =NR ⁷ steht,
		W	für Sauerstoff steht,
		Z	für eine Bindung steht,
		R ¹	für gegebenenfalls unabhängig voneinander, ein-
			oder mehrfach mit Halogen, Trifluormethyl, Methoxy
30		·	und/oder C ₁₋₄ Alkyl substituiertes Phenyl, Chinolyl,
			Isochinolyl, Indazolyl oder C ₅₋₆ Cycloalkyl steht,
		X	für C₁-₅-Alkyl steht,
		R ²	Pyridyl und
		D	N oder C-R ³ ,

WO 01/85715 PCT/EP01/05264 36

E N oder C-R⁴,

F N oder C-R⁵ und

G N oder C-R⁶ bedeuten, wobei

 R^3 , R^4 , R^5 und R^6 für Wasserstoff stehen und

5 R⁷und R⁹ für Wasserstoff stehen,

bedeuten, wobei, wenn D =N ist, E, F und G nicht gleichzeitig C-R⁴, C-R⁵ oder C-R⁶, oder D, E, F und G nicht gleichzeitig C-R³, C-R⁴, C-R⁵ oder C-R⁶ sein dürfen, sowie deren Isomeren und Salze.

10

- Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, zur Herstellung eines Arzneimitteis zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative
 Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes, zur Unterbindung der Ascites-Bildung und zur Unterdrückung VEGFbedingter Ödeme.
- Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß den Ansprüchen 1 bis 4.
- 7. Arzneimittel gemäß Anspruch 6, zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma,
 30 Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares
 Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische
 Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische
 Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie,

fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes, zur Unterbindung der Ascites-Bildung und zur Unterdrückung VEGFbedingter Ödeme.

5

15

20

- 8. Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 mit geeigneten Formulierungs und Trägerstoffen.
- Verwendung der Verbindungen der Formel I gemäß den Ansprüchen 1
 bis 4, als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.
 - 10. Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 in Form eines pharmazeutischen Präparats für die enteral, parenterale und orale Applikation.

11. Zwischenverbindungen

- A. 3-Aminopyridin-2-carbonsäuremethylester,
- B. N-Isochinolin-3-yl(3-aminopyridin-2-carbonsäureamid,
- C. 4-[(4-Pyridyl)methyl]amino-pyrimidin-5-carbonsäuremethylester,
- D. 3-[(4-Pyridyl)methyl]amino-pyrazin-2-carbonsäuremethylester,
- E. 3-Pyridylmethylaminopyridin-2-carbonsäuremethylester,
- F. 3-Pyridylmethylaminopyridin-2-carbonsäure,
- 25 zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I.
- 12. Verbindungen Anspruch 11, zur Herstellung eines Arzneimittels zur

 Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis,
 Hämangiorna, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische
 Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie
 Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose,
 thrombische mikroangiopatische Syndrome,

Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes, zur Unterbindung der Ascites-Bildung und zur Unterdrückung VEGFbedingter Ödeme.

						,
						· • ·
¥	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				; **	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
		*			2 2	
		3. 3.	*		-	
•		righ				
						% :
e e		, **** *	•	18 17 10 10	H-18	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
		Ned		E		
	- V		•		(A)	
				÷		
e de la companya de l						



WO 01/85715 A2

AZA- AND POLYAZANTHRANYL AMIDES AND THEIR USE AS MEDICAMENTS

Patent Claims

1. Compounds of the general formula I

in which

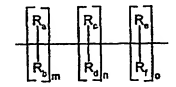
A stands for the group = NR^7 ,

W stands for oxygen, sulfur, two hydrogen atoms

or the group = NR^8 ,

Z stands for a bond, the group $=NR^{10}$ or =N-,

branched or unbranched C₁₋₁₂-alkyl or the group



m, n and o

stand for 0-3,

 $R_a, R_b, R_c, R_d, R_e, R_f$

stand, independent of each other, for hydrogen, fluorine, C_{1-4} -alkyl or the group =NR¹⁰ and/or R_a and/or R_b can form a bond with R_c and/or R_d or R_c with R_e and/or R_f, or up to two of the groups R_a-R_f can cross-link with, respectively, up to 3 C-atoms to R¹ or to R⁷.

•

 R^1

stands for, possibly, mono- or poly- halogen-, hydroxy-, C_{1-6} -alkyloxy-, arakyloxy-, C_{1-6} -alkyl-and/or NR¹¹R¹²-substituted, branched or unbranched C_{1-12} -alkyl or C_{2-12} -alkenyl or, possibly, mono- or poly-halogen-, hydroxy-, C_{1-6} -alkyloxy-, C_{1-6} -alkyl- and/or NR¹¹R¹²-substituted C_{3-10} -cycloalkyl or C_{3-10} -cycloalkenyl; or, possibly, mono- or poly- halogen-, hydrogen-, C_{1-6} -alkyloxy-, aralkyloxy, C_{1-6} -alkyl-, and/or mono- or poly- halogen- C_{1-6} -alkyl-substituted substituted aryl or heteroaryl,

 χ stands for C_{1-6} alkyl,

R² means unsubstituted or, possibly, mono- or poly- halogen-, C₁₋₆-alkyl-, C₁₋₆-alkoxy- and/or hydroxy, substituted monocyclic aryl, bicyclic aryl or heteroaryl and

D N or $C-R^3$,

E N or C-R⁴,

F N or C-R⁵ and

G N or C-R⁶, in which case

 R^3 , R^4 , R^5 and R^6 stand for hydrogen, halogen or unsubstituted or, possibly, mono- or poly- halogen-substituted C_{1-6} -alkyloxy, C_{1-6} -alkyl, C_{1-6} -carboxyalkyl,

 R^7 stands for hydrogen or C_{1-6} alkyl or with R_a - R_f cross-links from Z or to R^1 with up to 3 ring members,

 R^8, R^9 , and R^{10} stand for hydrogen or C_{1-6} -alkyl and

R¹¹ and R¹² stand for hydrogen, C₁₋₆ alkyl or form a ring, which can contain a further heteroatom,

in which case, if D is =N, E, F and G may not be simultaneously C-R⁴, C-R⁵ or C-R⁶ or D, E, F and G may not be simultaneously C-R³, C-R⁴, C-R⁵ or C-R⁶, as well as their isomers and salts.

Compounds of the general formula I

in which

A stands for the group = NR^7 ,

W stands for oxygen, sulfur, two hydrogen atoms or the group =NR⁸,

Z stands for a bond,

R¹ stands for, possibly, mono- or poly- halogen-,

hydroxy-, C_{1-6} -alkyloxy-, arakyloxy-, C_{1-6} -alkyl-and/or NR¹¹R¹²-substituted, branched or unbranched C_{1-12} -alkyl or C_{2-12} -alkenyl or, possibly, mono- or polyhalogen-, hydroxy-, C_{1-6} -alkyloxy-, C_{1-6} -alkyl- and/or NR¹¹R¹²-substituted C_{3-10} -cycloalkyl or C_{3-10} -cycloalkenyl; or, possibly, mono- or poly- halogen-, hydrogen-, C_{1-6} -alkyloxy-, aralkyloxy, C_{1-6} -alkyl-, and/or mono- or poly- halogen- C_{1-6} -alkyl-substituted substituted aryl or heteroaryl,

X stands for C_{1-6} alkyl,

R² means unsubstituted or, possibly, mono- or poly- halogen-,

 C_{1-6} -alkyl-, C_{1-6} -alkoxy- and/or hydroxy, substituted

monocyclic aryl, bicyclic aryl or heteroaryl and

D N or $C-R^3$,

E N or C-R⁴,

F N or C-R⁵ and

G N or C-R⁶, in which case

R³,R⁴,R⁵ and R⁶ stand for hydrogen, halogen or unsubstituted or,

possibly, mono- or poly- halogen-substituted C₁₋₆-alkyloxy,

 C_{1-6} -alkyl, C_{1-6} -carboxyalkyl,

R⁷ stands for hydrogen or C₁₋₆ alkyl,

R⁸ and R⁹ stand for hydrogen or C₁₋₆ alkyl and

R¹¹ and R¹² stand for hydrogen, C₁₋₆ alkyl or form a ring, which can

contain a further heteroatom,

in which case, if D is =N, E, F and G may not be simultaneously C-R⁴, C-R⁵ or C-R⁶ or D, E, F and G may not be simultaneously C-R³, C-R⁴, C-R⁵ or C-R⁶, as well as their isomers and salts.

3. Compounds of the general formula I, in accordance with Claims 1 and 2, in which

A stands for the group = NR^7 ,

W stands for oxygen,

Z stands for a bond

 R^1

stands for, possibly, mono- or poly- halogen-, hydroxy-, C_{1-6} -alkyloxy-, arakyloxy-, C_{1-6} -alkyl-and/or NR¹¹R¹²-substituted, branched or unbranched C_{1-12} -alkyl or C_{2-12} -alkenyl or, possibly, mono- or poly-halogen-, hydroxy-, C_{1-6} -alkyloxy-, C_{1-6} -alkyl- and/or NR¹¹R¹²-substituted C_{3-10} -cycloalkyl or C_{3-10} -cycloalkenyl; or, possibly, mono- or poly- halogen-, hydrogen-, C_{1-6} -alkyloxy-, aralkyloxy, C_{1-6} -alkyl-, and/or mono- or poly- halogen- C_{1-6} -alkyl-substituted substituted aryl or heteroaryl,

 χ stands for C_{1-6} alkyl,

means unsubstituted or, possibly, mono- or poly- halogen-, C₁₋₆-alkyl-, C₁₋₆-alkoxy- and/or hydroxy, substituted monocyclic aryl, bicyclic aryl or heteroaryl and

D N or $C-R^3$,

E N or C-R⁴,

F N or C-R⁵ and

G N or C-R⁶, in which case

 R^3, R^4, R^5 and R^6 stand for hydrogen, halogen or unsubstituted or, possibly, mono- or poly- halogen-substituted C_{1-6} -alkyloxy, C_{1-6} -alkyl, C_{1-6} -carboxyalkyl,

 R^7 stands for hydrogen or C_{1-6} alkyl,

R⁹ stands for hydrogen or C₁₋₆ alkyl and

R¹¹ and R¹² stand for hydrogen, C₁₋₆ alkyl or form a ring, which can contain a further heteroatom,

in which case, if D is =N, E, F and G may not be simultaneously C-R⁴, C-R⁵ or C-R⁶ or D, E, F and G may not be simultaneously C-R³, C-R⁴, C-R⁵ or C-R⁶, as well as their isomers and salts.

 Compounds of the general formula I, in accordance with Claims 1 through 3, in which

A stands for the group = NR^7 ,

W stands for oxygen,

Z stands for a bond



R¹ stands for, possibly, mono- or poly- halogen- and/or trifluoromethyl-, methoxy- and/or C₁₋₄-alkyl substituted phenyl, chinolyl, isochinolyl, indazolyl or C₅₋₆-cycloalkyl,

X stands for C_{1-6} alkyl,

R² means pyridyl and

D N or $C-R^3$,

E N or C-R⁴,

F N or C-R⁵ and

G N or C-R⁶, in which case

R³,R⁴,R⁵ and R⁶ stand for hydrogen and

R⁷ and R⁹ stand for hydrogen,

in which case, if D is =N, E, F and G may not be simultaneously $C-R^4$, $C-R^5$ or $C-R^6$ or D, E, F and G may not be simultaneously $C-R^3$, $C-R^4$, $C-R^5$ or $C-R^6$, as well as their isomers and salts.

- 5. Use of the compounds of the general formula I, in accordance with Claims 1 through 4 for the production of a medicament for the treatment of tumors, psoriasis, arthritis, like rheumatoid arthritis, hematoangioma, angiofribroma, diseases of the eye, like diabetic retinopathy, neovascular glaucoma, kidney diseases, like glomerulonephritis, diabetic nephropathy, malignant nephrosclerosis, thrombic microangiopathic syndrome, transplant rejection and glomerulopathy, fibrotic diseases, like liver cirrhosis, mesangial cell-proliferative diseases, arteriosclerosis and nerve tissue injuries, inhibition of ascites formation, and suppression of VEGF-induced edemas.
- 6. Medicament, containing at least one compound in accordance with Claims 1 through 4.
- 7. Medicaments in accordance with Claim 6, for the treatment of tumors, psoriasis, arthritis, like rheumatoid arthritis, hematoangioma, angiofribroma, diseases of the eye, like diabetic retinopathy, neovascular glaucoma, kidney diseases, like glomerulonephritis, diabetic nephropathy, malignant nephrosclerosis, thrombic microangiopathic syndrome, transplant rejection and glomerulopathy, fibrotic diseases, like liver cirrhosis, mesangial cell-proliferative diseases, arteriosclerosis and nerve tissue injuries, inhibition of ascites formation, and suppression of VEGF-induced edemas.



- 8. Compounds in accordance with Claims 1 through 4 with suitable formulation and support materials.
- Use of the compounds of the general formula I in accordance with Claims 1 through 4 as KDR and FLT tyrosinekinase inhibitors.
- 10. Use of the compounds of the general formula I in accordance with Claims 1 through 4 in the form of a pharmaceutical preparation for enteral, parenteral and oral application.

11. Intermediates

- A. 3-aminopyridine-2-carboxylic acid methyl ester,
- B. N-isochinoline-3yl(3-aminopyridine-2-carboxylic acid amide,
- C. 4-[(4-pyridyl)methyl]amino-pyrimidine-5-carboxylic methyl ester,
- D. 3-[(4-pyridyl)methyl]amino-pyrazine-2- carboxylic methyl ester,
- E. 3-pyridylmethylaminopyridine-2-carboxylic methyl ester,
- F. 3-pyridylmethylaminopyridine-2-carboxylic acid,

for the production of the compounds of the general formula I,

12. Compounds in accordance with Claim 11, for the production of a medicament for the treatment of tumors, psoriasis, arthritis, like rheumatoid arthritis, hematoangioma, angiofribroma, diseases of the eye, like diabetic retinopathy, neovascular glaucoma, kidney diseases, like glomerulonephritis, diabetic nephropathy, malignant nephrosclerosis, thrombic microangiopathic syndrome, transplant rejection and glomerulopathy, fibrotic diseases, like liver cirrhosis, mesangial cell-proliferative diseases, arteriosclerosis and nerve tissue injuries, inhibition of ascites formation, and suppression of VEGF-induced edemas.

eof